19 BUNDESREPUBLIK

**DEUTSCHLAND** 

# Offenlegungsschrift

<sub>(1)</sub> DE 3210775 A1

(51) Int. Cl. 3: C07 F 9/38 C 08 F 220/54

C 08 F 230/02



**DEUTSCHES PATENTAMT** 

P 32 10 775.7 (21) Aktenzeichen: ② Anmeldetag: 24. 3.82 43 Offenlegungstag: 29. 9.83

(71) Anmelder:

Hoechst AG, 6230 Frankfurt, DE

② Erfinder:

Finke, Manfred, Dr., 6233 Kelkheim, DE; Rupp, Walter, Dr., 6240 Königstein, DE

3 2-Acrylamido-2-methyl-propanphosphonsäure und ihre Salze, Verfahren zu deren Herstellung und ihre Verwendung zur Herstellung von Copolymeren

2-Acrylamido-2-methyl-propansäurephosphonsäure. Diese Verbindung wird hergestellt durch Umsetzung von 2-Methylprop-1-en-phosphonsaure oder 2-Methylprop-2-en-1-phosphonsäure mit Acrylnitril in Gegenwart einer äquimolaren Menge einer starken Säure. Die Verbindung eignet sich als solche oder in Form ihrer Salze als Comonomer zur Herstellung von Copolymerisaten mit verbesserten Eigenschaften. (32 10 775)

Im Puled quiriled ~ Vah. (4

HOE 82/F058

## PATENTANSPRÜCHE:

5

2-Acrylamido-2-methyl-propanphosphonsäure der Formel

$$CH_2 = CH - CONH - C - CH_2 - V (OH)_2$$

$$CH_3$$

und ihre Salze.

- 10 2. Verfahren zur Herstellung der 2-Acrylamido-2-methylpropanphosphonsäure, dadurch gekennzeichnet, daß man 2-Methylprop-1-en-1-phosphonsäure oder 2-Methylprop-2-en-1-phosphonsäure oder Gemische dieser Säuren mit Acrylnitril in Gegenwart einer mindestens äquimolaren 15 Menge einer starken Säure umsetzt.
  - 3. Verwendung von 2-Acrylamido-2-methyl-propanphosphonsäure und deren Salze als Comonomere in Copolymerisaten.

····· 2····

HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT HOE 82/F 058

Dr.OT/Wa

2-Acrylamido-2-methyl-propanphosphonsäure und ihre Salze, Verfahren zu deren Herstellung und ihre Verwendung zur Herstellung von Copolymeren

Acrylamidoalkan-Sulfonsäuren und -Phosphonsäuren sind bereits bekannt (EP-PS 10 335). Da Interesse an ähnlichen polymerisierbaren Phosphonsäuren mit entsprechenden bzw. erweiterten anwendungstechnischen Eigenschaften, insbesondere einer erhöhten Hydrolysestabilität der Amidbindung besteht, wurde die 2-Acrylamido-2-methylpropanphosphonsäure hergestellt, die noch nicht bekannt war.

Gegenstand der Erfindung sind 2-Acrylamido-2-methyl-propanphosphonsäure der Formel

$$CH_{2} = CH - C - NH - C - CH_{2} - P (OH)_{2}$$

und deren Salze.

Die 2-Acrylamido-2-methyl-propanphosphonsäure läßt sich nach dem Prinzip der "Ritter-Reaktion" aus Acrylnitril und 2-Methylprop-1-en-1-phosphonsäure oder der isomeren 2-Methylprop-2-en-1-phosphonsäure wie auch aus Gemischen der beiden Phosphonsäuren in Gegenwart starker Säuren wie z.B. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, HClO<sub>4</sub>, HF nach folgendem Reaktionsschema herstellen:

Die dabei verwendeten 2-Methyl-prop-1-en bzw. 2-Methyl-prop-2-en-1-phosphonsäuren lassen sich durch Hydrolyse der entsprechenden Phosphonsäuredichloride bequem herstellen. Diese 2-Methyl-propen-1-phosphonsäuredichloride sind bereits ausführlich in der Literatur beschrieben /Ū.S. Patent 2 471 472; L. Maier, Phosphorus 5, 223 (1975)7.

Die Umsetzung der 2-Methylprop-1-en-1-phosphonsäure mit Acrylnitril erfolgt ohne zusätzliches Lösungsmittel ggfs. aber im Überschuß der dabei zuzusetzenden Säure als Lösungsmittel bei Temperaturen von +10°C bis +60°C, vorzugsweise bei ca. 40°C. Die Reaktionszeit beträgt 1 h bis mehrere Tage, vorzugsweise 24 - 72 Stunden. Die Reaktion erfolgt in Gegenwart starker Säuren, vorzugsweise konzentrierter Schwefelsäure oder sulfonsäuregruppenhaltiger Ionenaustauscher. Die Säuren werden in

mindestens äquimolarer Menge zu den Ausgangsverbindungen

30 eingesetzt.

 $(a_{\lambda})^{l} \in$ 

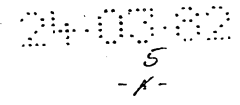
Die Salze der Phosphonsäure I werden nach üblichen Verfahren z.B. durch Umsetzung mit äquivalenten Mengen eines Metall-hydroxids oder Carbonats als wäßriger oder alkoholischer Lösung hergestellt.

Als Metallhydroxide kommen Alkali-, Erdalkali-, Zink-, Aluminium-oder Eisenhydroxide, insbesondere Natrium- und Kaliumhydroxid oder auch gegebenenfalls durch (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)- Alkyl substituierte Ammoniumhydroxide, insbesondere Ammoniumhydroxid in Frage.

Als erfindungsgemäße Salze der Verbindungen 1 sind beispielsweise folgende zu nennen:
Mononatriumsalz, Monokaliumsalz, Monolithiumsalz, Monoammoniumsalz, Magnesiumsalz, Calciumsalz, Bariumsalz,
Aluminiumsalz, Zinksalz, Eisensalz, Dinatriumsalz, Dikaliumsalz.

Dic Verbindung der Formel I und ihre Salze besitzen wertvolle Eigenschaften als Monomere zur Herstellung von
Copolymeren. So weisen Copolymere aus 2-Acrylamido-2methylpropanphosphonsäure mit Acrylnitril eine verminderte
Entflammbarkeit auf. Copolymere mit Acrylamid können als

Färbereihilfsmittel und Copolymere mit Acrylsäure als Scale-Inhibitoren verwendet werden.



### Beispiel 1:

5

1041 g (5 mol)  $PCl_5$  werden in 2,5 l wasserfreiem Toluol suspendiert und bei 10 - 15°C 281 g (5 mol) Isobuten eingeleitet. Man rührt 30 min. bei 15°C nach und leitet anschließend bei 10 - 15°C so lange  $SO_2$  ein, bis eine klare Lösung entstanden ist.

Toluol und SOCl<sub>2</sub> werden abdestilliert. Zur Abspaltung des Chlorwasserstoffs wird der Rückstand 8 h unter Zusatz von 3 g Triphenylphosphan bei 270 mbar auf 180°C erhitzt.

Die Destillation liefert 550 g eines Cemisches der isomeren 2-Methyl-propen-phosphonsäuredichlorid.

 $Kp_{16mbar} = 90 - 93$ °C. Ausbeute: 64 %.

20

15

173 g (1 mol) 2-Methylpropen-phosphonsäuredichlorid werden bei 20°C in 200 ml Wasser getropft. Anschließend wird im Vakuum eingedampft und mit Toluol im Vakuum azeotrop entwässert. Das Toluol wird unter vermindertem Druck abdestilliert und die verbleibende freie Phosphonsäure mit 53.5 g (1 mol) Acrylnitril vermischt. Zu dieser Mischung werden bei 25 - 30°C 104 g (1 mol) 96 %ige Schwefelsäure zugetropft. Nach 24 h wird die Reaktionsmischung mit 100 g Eis versetzt und die Schwefelsäure mit 80 g NaOH in 200 ml Wasser neutralisiert. Man dampft im Vakuum bis zur Trockene ein, extrahiert den Salzrückstand mit iso-Butanol, engt ein und fällt die Phosphonsäure I mit Aceton aus.

Ausbeute: 87 g (42 % der Theorie)

35 Fp.: 148 - 150°C.

## Beispiel 2:

In einem Reaktionsgefäß (Volumen: 2 Ltr.) mit Rührer, Rückflußkühler, Gaseinleitungsrohr und elektrisch beheiztem Wasserbad werden 500 ml entionisiertes Wasser vorgelegt unter Rühren und Einleiten von Stickstoff und 70 g Acrylamid und 10 g 2-Acrylamido-2-methylpropan-phosphonsäure aufgelöst.

- 10 Es werden noch 5 ml Isopropanol zugegeben und dann die Temperatur im Kolben auf 70°C gebracht. Nun wird eine Lösung von 0.25 g Ammoniumperoxodisulfat in 10 ml Wasser im Verlauf von 10 min. zugetropft, wobei die Temperatur des Reaktionsgemisches auf 78°C ansteigt.
- 15 Nach Absinken der Temperatur wird noch 2 Stunden bei 80°C Badtemperatur nachgerührt. Man erhält eine klare viskose Lösung mit pH 2.1 und einer Brookfield-Viskosität von 14 383 cp.

Ein Gewebe bestehend aus 50 % Polyester und 50 % Baum-20 wolle wird auf einem Foulard mit einer Flottenaufnahme von 60 % mit einer Flotte bestehend aus

- 15 g Farbstoff C.I. Disperse Red 90
- 15 g Farbstoff C.I. Vat Red 51
- 25 10 g der gemäß obiger Vorschrift hergestellten Polymerlösung
  - 460 g Wasser

imprägniert und auf einem Spannrahmen getrocknet. Man 30 erhält eine Imprägnierung von höchster Übereinstimmung der Farbtiefe auf der Ober- und Unterseite des Gewebes.

#### Beispiel 3:

35 Ein Copolymerisat aus 50 Gew.-Teilen 2-Acrylamido-2methylpropamphosphonsäure und 50 Gew.-Teilen Acrylsäure wurde durch radikalisch initiierte Lösungspolymerisation in einem Wasser/Isopropanol-Gemisch bei 85°C hergestellt.

Das resultierende Copolymerisat mit einem k-Wert von 23

(nach Fikentscher) wurde gemäß NACE-Standard TM-03-74

(NACE = National Association of Corrosion Engineers

1440 South Creek, Houston, TX) als Scale Inhibitor zur

Verhinderung von Calciumsulfat- und Calciumcarbonat
Ausfällungen in wäßrigen Lösungen geprüft.

10

Bei Zusatz von 10 ppm Polymer gemäß Testanordnung wurde ein handelsübliches Produkt der Bezeichnung ACRYLRON A 002 der Firma PROTEX gegen ein erfindungsgemäßes Copolymerisat oben genannter Zusammensetzung geprüft.

Copolymer aus I Acrylon A 002

+ Acrylsäure

20 Ca-sulfat Retentionswert 5120 mg/l 3833 mg/l
Ca-Carbonat Retentionswert 3819 mg/l 2965 mg/l

ļ

```
3/7/1
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
003782144
WPI Acc No: 1983-778371/198340
 2-Acrylamido-2-methyl-propane-phosphonic acid - copolymers are dyeing
 assistants and scale inhibitors or impart flame-resistance
Patent Assignee: HOECHST AG (FARH )
Inventor: FINKE M; RUPP W
Number of Countries: 013 Number of Patents: 007
Patent Family:
              Kind
                            Applicat No
                                            Kind
                                                   Date
                                                            Week
Patent No
                    Date
                            EP 83102735
                                            Α
                                                 19830319
                                                           198340
EP 89654
              A 19830928
              A 19830929
DE 3210775
                                                           198340
              A 19831011
                                                           198346
JP 58172396
              A 19831017
                                                           198348
NO 8301043
              В
                                                           198547
EP 89654
                  19851121
             G 19860102
                                                           198602
DE 3361263
                                                           198651
             A 19861118
CA 1214183
Priority Applications (No Type Date): DE 3210775 A 19820324
Cited Patents: 2.Jnl.Ref; DE 2052568; DE 2217746; EP 10335; No-SR.Pub; US
  3763108
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                        Main IPC
                                     Filing Notes
EP 89654
             A E 10
   Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE
   Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE
Abstract (Basic): EP 89654 A
        2-Acrylamido-2-methyl propanephosphonic acid
    CH2=CHCONHC(Me)2CH2P(=0)(OH)2 (I), its salts, its prepn. by a Ritter
    reaction between 2-methylprop-1-en -1-phosphonic acid
    (Me) 2C=CHP(=0) (OH) 2 and/or 2-methylpropen-2-en -1-phosphonic acid
    MeC(=CH2)CH2P(=O)(OH)2 and acrylonitrile CH2=CHCN in presence of an at
    least equimolar amount of a strong acid, and its use, or of its salts,
    as comonomers, are claimed.
        Intermediate is prepd. by hydrolysis of corresp.phosphonic acid
    dichloride. Ritter reaction is pref. carried out initially at room
    temp., then rising to 60-70 deg.C. towards end of reaction; reaction
    time is pref. 12-24 hours. Strong acid is pref. H2SO4, contg. necessary
    equiv. of H2O.
        Acrylonitrile copolymers with (I) have reduced inflammability.
    Copolymers of (I) with acrylamide can be used as dyeing assistants, and
    copolymers with acrylic acid can be used as scale inhibitors.
Derwent Class: A14; A60; E11; F06
International Patent Class (Additional): C07F-009/38; C08F-030/02;
  C08F-220/54; C08F-230/02
```